10/025,130 Group: 1733

008317878

WPI Acc No: 1990-204879/199027

Polyurethane urea resins used for prepn. of paints etc. - contg. polysiloxane(s) as side chain and polar gps. in main chain

Patent Assignee: HITACHI MAXELL KK (HITM)

Number of Countries: 001 Number of Patents: 001

Patent Family:

Patent No Kind Date Applicat No Kind Date Week
JP 2135210 A 19900524 JP 88289752 A 19881116 199027 B

Priority Applications (No Type Date): JP 88289752 A 19881116

Abstract (Basic): JP 2135210 A

Polyurethane urea (PUU) resins contg. polysiloxanes as side chain and contg. gps. in main chain are new. Polysiloxane side chain is pref. segment derived from one end diol polydimethylsiloxane (PDMS). Polar gps. are carboxylic acids, sulphonic acid, phosphoric acid, tert. amines and their salts and OH gp. The PUU resins pref. have a mol.wt. of 5,000-200,000. The amt. of polysiloxane chain introduced is pref. 0.1-50 wt.%. The amt. of polar gps. introduced into main chain is pref. 0.005-5 mmoles/g. The PUU resins are prepd. by heating and stirring (a) one end diol polysiloxanes, (b) chain extenders, (c) polyols (both ends OH) and (d) organic diisocyanates under the condition that (a) and/or (d) contain polar gps.

USE/ADVANTAGE - The PUU resins are used for prepn. of paints and coating agents for mouldings, metal prods., leather prods. The resins have good lubricity, water repellance, peeling strength and grain dispersibility. (4pp Dwg.No.0/0)

⑩特許出願公開

◎ 公開特許公報(A) 平2-135210

®Int. Cl. 5	識別記号	庁内整理番号	@公開	平成2年(1990)5月24日
C 08 G 18/38 18/61 // C 09 D 175/00	NDQ NEM PHN PHP	7602-4 J 7602-4 J 7602-4 J 7602-4 J 審査請习	文 未請求 :	請求項の数 3 (全4頁)

SD発明の名称 ポリウレタンウレア樹脂

②特 願 昭63-289752

②出 願 昭63(1988)11月16日

大阪府茨木市丑寅1丁目1番88号 日立マクセル株式会社 ₩ @発 河 内 日立マクセル株式会社 大阪府茨木市丑寅1丁目1番88号 勿発 明 老 東 宏 大阪府茨木市丑寅1丁目1番88号 日立マクセル株式会社 宏 72発 睭 \blacksquare 雅 日立マクセル株式会社 大阪府茨木市丑寅1丁目1番88号 明 者 Ħ 司 @発 内

の出願人 日立マクセル株式会社 大阪府茨木市丑寅1丁目1番88号

明 柳 谱

1. 発明の名称

ポリウレタンウレア樹脂

2.特許請求の範囲

(1)ポリシロキサンを側頭として有し、かつ低性 基を主観中に有することを特徴とするポリウレタ ンウレア创脂。

(2)ポリンロキサン側鎖が片末端ジオールポリジメチルシロキサンに基くセグメントであることを特徴とする請求項(i)記載のポリウレメンウレア樹脂。

(3)主組中の他性基がカルボン酸、スルホン酸、リン酸、3級アミンとれらの塩むよび水酸である ことを特徴とする請求項(1)記載のポリウレタンウレア倒脂。

3. 発明の評糊な説明

〔産業上の利用分針〕

本発明はポリウレタンウレア樹脂に係わり、さ ちに評しくは、その歯科をよびコーティング用樹 脂としての収良に関する。

(従来の技術)

ボリクレタンウレア樹脂は優れた機械特性を有するため、各種歯科、コーティング等に広く用いられている。しかしながら得られた強膜の間間性、 促水性、 基材からの制度強度、 強科強適時の 脳加 程子の分配性 写に不十分な点があった。 個間性、 促水性不足の欠点を備うため、 個間性、 境水性に 遅れたポリシロマンを 磁加してコーティングする ことが行われているが、 剖脂との 機和性がほとん どないため時間が経つにつれ、 強膜から除去され やすく、 効果の 持続性が 不十分であった。

また網膜強度、分取性向上のためポリウレタン クレア分子の主顧中に他性官能基を導入すること が行われているが、機構性の低下、親水性の増加 という問題が運に生じた。

(発明が解決しようとする問題点)

この発明は、上配従来製品が持っていた歯科を よびコーティング材としての欠点を解決し、以っ て七れ自体で飼育性、提水性、剝離強度、脳加粒 子の分似性に使れた性能を示すポリウレタンウレ ア磁脂を提供することを目的とする。

[問題を解決するための手段]

上記欠点を解決するため鋭意検討を選れた結果 遠膜に個滑性、提水性を付与するには、ポリシロ キサン領を側鎖の形で、また剝離照度、分配性を 同上させるためには極性甚をポリウレタンウレア 分子中に導入するのが最も効果的であることを見 出した。

ポリシロキサン級はポリウレタンクレア倒脂とは性質が全く異なるため、ポリウレタンクレア分子の同じ連鎖中にランダムに導入すると、ポリシロキサンの示す性質とポリウレタンクレア分子の示す性質の中間的な性質になってしまい、それぞれの優れた特性は有効に発現されない。

ポリシロキサンを調験の形で導入すると、この 酸の自由度が大きく、しかもポリウレタンウレア 主娘と相応しにくく数面自由エネルギーも此いた め、魔膜化した場合に強膜表面に破縮される。従 って、ポリウレタンウレア樹脂の蜘蛛特性を大き く低下させず表面に関榜性、挽水性を付与し、し

が十分に発現できず、一方それ以上の重化なると ポリウレタンウレア分子の持つ特性が発現できな くなる。

ボリウレメンウレア分子の主鎖中に導入する値 性基としては、カルボン酸、スルホン酸、リン酸、 3 級ブミン、これらの塩むよび水酸蒸等を用いる ことができる。 七の導入量は U.005~ 5mmol /8 が好ましく、それ以下では剝離強度、分散性の故 母がほとんど似められず、それ以上になると間間 性、挨水性の低下が認められる。

本発明のポリクレタンクレア劇脂の合成法は特に限定されず、いかなる方法を用いてもよい。工 薬的に可能な合成法は例えば以下の方法がある。

- (a) 片末端 ジオールポリシロキサン
- (b)鎖延長剤
- (c)ポリエステル、ポリエーテル等のポリオール (両未端OH)
- (d)有機ジインシアネート
- (a)または/および(d)に強性基を導入したものを 用い、(a)~(d)の場合物を加熱撹拌することにより

かもポリクレタンクレア分子に直接結合している ため、強膜中から除去されることもないので、C の効果が持続するといった特性が得られる。

本発明のポリウレタンウレア樹脂の分子量は 5,000~200,000が好ましい。 それ以下では強 じんな製品が得られず、それ以上では格液にした 場合の粘度が高く作業性が思い。

ポリシロキサン鎖は取り扱いやすさ、コストの点からポリジメチルシロキサンが好ましく。その部分の分子量は300~50,000が好ましい。それ以下の分子量では側鎖中に導入してもその待つ性質が発現できず。それ以上の分子量となるとポリンロキサン鎖の自由度が出下し、強膜炎面への腹離がうまく行かなくなるためか強膜の微振特性が出下する。

ポリシロキサン鎖の導入量は 0.1 ~ 50 置量% が好ましく、それ以下ではポリシロキサンの性質

台城できる。谷比率は必要に応じて淵崩し、(b)は 用いても用いなくてもよい。

(a)の片米溜ジオールポリシロキサンとしては例 えば次の構造のものを用いる。

(b)の鎖延长剤としては、エチルクリコール、1、3-プロパンジオール、1、4-プタンジオール、オオペンチルクリコール等のジオール、エチレンジアミン、トリレンジアミン等のジアミン、水等の値性基を浸たないもの、2、2-ジメロールブロピオン酸、ピス(4-ヒドロギンブチル)5-スルホイソフタル酸ナトリウム、ダーグリセロリン酸ナトリウム、N-メチルジエタノールアミン等の低性基を持つものを用いることもできる。

(c)のポリオールとしては、(b)に示したシオール とアジピン酸、フタル酸、セパシン酸等のジカル ポン酸との複雑合によって得られるポリエステル ジオール、ポリエチレングリコール、ポリプチレ ングリコール母のポリエーテルジオール、ポリミーカブロラクトン母のポリラクトンジオール、ポリ1、6-ヘキサンカーボネート母のポリカーボネートジオール母がある。

(d)の有幅ジイソシアホートとしては、トリレンシイソシアホート、4、 f - ジフェニルメタンジイソシアホート、ヘキサメチレンジイソシアホート等がある。

本発明のポリウレタンウレア樹脂を選料またはコーティング材として用いる場合には、単独あるいは他の脳加物と此合物の形ででも使用できる。例えば、各位色材、金成粉、繊維、安定剤等の低加物、他の樹脂、架橋剤等を必要に応じて混合する。本発明のポリウレタンウレア樹脂の架機には、ポリイソシアネート系架橋剤、エポキシ系架橋剤等を用いることができる。

本発明のポリウレタンウレア樹脂は、 飲れた樹間性、 脱水性、 刺吸短度、 粒子分散性を有するために、 各位益料、 コーティング等への応用が可能 である。 例えばゴム、ブラスチョク、 ウレタンフ

奖版例2

ポリウレタンウレア樹脂~2の合成

実施例1の2.2-ジメチロールプロピオン酸4.5 部をN-メチルジエタノールアミン4.0 邮に代えた以外は実施例1と同様にしてポリウレタンウレア盟府-2 を得た。

得られた樹脂の数平均分子はは 4.6×1 0 ℃ であった。

比吸判 1

ポリクレタンクレア回順 - 3 の台成

実施例1のポリウレタンワレア回脑の台版において、片末端ジオールポリジメチロールシロギサンを用いず、ナトラヒドロフランの使用缸を200 部にした以外は、実施例1と同様にしてポリワレタンソレア回脂-3を合成した。役られた団脂の

数半均分子底は4.3×10⁴であった。

まームなどの既形的、木工品、金属製品、皮革製品、各位退材等の監料、コーティング等に応用できる。また電磁波吸収 金料、磁性 金科等への応用

(実施 例)

契施例 1

ポリウレタンウレア樹脂-1の台収

片末端シオールポリジメチルシロキサン(チッ ソ社般サイラブレーンFMD 421. Mn=5,000)

45 SE

2. 2-ジメチロールブロピオン酸 4.5 郎

1. 4 - ブタンジオール 5.2 部

ポリプチレンアジベートジオール(Mn=1,000)

100部

4. ビージフェニルメタンジイソシアネート

50部

オクチル餃スズ 0.05 部

テトラヒドロフラン 250部

の組成物を 80 C で撹拌し、十分、分子性が上 るまで皮心させる。皮心餃ナトラヒドロフランで

比較例2

ポリウレタンウレア樹脂-4の合成

実歴例のポリウレタンウレア倒脂の合成にむいて、2.2-ジメロールプロピオン酸を用いず、1.4-プタンジオールの使用量を8.2 部に変えた以外は、実歴例1と同様にして、ポリウレタンウレア避脂-4を合成した。得られた閾脂の数半均分子量は4.4×10⁴であった。

比级则3

ポリウレタンウレア樹脂 - 5の合成

実施例1のポリウレタンウレア倒脂の合成において、片末端ジオールポリジメチルシロキサン、2、2ージメチロールプロピオン酸を用いず、1、4ープタンジオールの使用位を 8.2 部、ナトラヒドロフランの使用位を 200 部に変えた以外は、実施例1と同僚にしてポリウレタンウレア倒脂を合成した。得られた樹脂の数半均分子位は 4.2×104 であった。

上記各奨船例、比較例で得たポリクレタンウレ ア団脂俗被を用いて、下記の点について評価した。 (a) 間間性: 凹脂層液を20μmボリエチレンテレフタレートフィルム上に浮み20μmになるように強布、駆墜し、コーティンクフィルムを得た。 このフィルムを5 軸幅に放所し間動試験機により動学 膨係数を求めた。

(b)現水性:(a)のコーティングフィルム設面の水に 対する接触角を板筒法により決めた。

(c) 刺飛性:(a) のコーティングフィルムのコーティング上にセロハンテーブを貼り、セロハンテーブを追述に刈離した場合のコーティングの判離すで評価した。全く判離しない場合をA、セロハンテーブの貼付面を含む広範囲にわたって別離した場合をC、七の中間の状態の場合をBとしてがした。(d) 粒子の分似性:型脂溶液100間に1-Fe2U, 粒子80部、テトラヒドロフラン120部を加えてボールミルにで96時間協合分散して碱性強料を調製した。次にこの磁性強料を厚か60μmに適布。乾燥し磁性フィルムを得た。このフィルムを目視かよび光学複像説により分散性を観察した。

光沢があり、頭の鏡で成数しても均一なものを

A. 光沢がなく顕故鏡で観察すると固まりが多く ぬめられるものをC. その中間のものをおとして 示した。

以上の評価の結果を下表に示した。

	摩姆保权	接触角	剝雕性	分政性
吳峰例 1	0.30	1020	A	В
奖施约2	0.28	1010	A	A
比較例1	则定不能	7 1°	A	A
比較例 2	0.2 8	1 U 5°	С	С
比較例3	0.67	78°	С	.C

(発明の効果)

以上説明したように、本発明のポリシロキサンを側鎖として有し、かつ個性基を主鎖中に有するポリウレタンウレア側桁は、従来品に比べ個併性、 ・ 別雄強度、粒子分散性に慢れた効果を示すことがあまらかである。

出組人 日立マクセル株式会社

代表者 永 井